

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

Geautoriseerd

- Enilconazole

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Imaverol 100 mg/ml Koncentrat do sporządzania emulsji

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Paard

Hond

Toedieningsweg:

Cutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Concentraat voor dipemulsie

Withdrawal period by route of administration:**Cutaan gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

• Paard

- Meat and offal. 0 day

• Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD01AC90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Polen

Package description:

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Audevard

Marketing authorisation date:

12/06/1995

Productielocaties partijvrijgifte:

Lusomedicamenta - Sociedade Tecnica Farmaceutica S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

0156

Wijzigingsdatum status toelating:

12/06/1995

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000074293>